(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 7. Februar 2002 (07.02.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/10259 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C08G 77/54, 77/46, D06M 15/643, 15/647, A61K 7/06

77/40, D00W 13/043, 13/047, A01K 7/00

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP01/08695

(22) Internationales Anmeldedatum: 27. Juli 2001 (27.07.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 100 36 536.1 27. Juli 2000 (27.07.2000) DI

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): GE BAYER SILICONES GMBH & CO. KG [DE/DE]; Falkenberg 1, 40699 Erkrath (DE).

(72) Erfinder; und

[DE/DE]; Tiefbauweg 34, 44879 Bochum (DE). WAGNER, Roland [DE/DE]; Gisbertstrasse 47, 51061 Köln (DE). WITOSSEK, Anita [DE/DE]; Im Ohrenbusch 3, 40764 Langenfeld (DE). STACHULLA, Karl-Heinz [DE/DE]; Reuschenberger Strasse 45, 51379 Leverkusen (DE). TEUBER, Siegfried [DE/DE]; Luisenstrasse 36, 47799 Krefeld (DE). SCHNERING, Albert [DE/DE]; Suitbertstrasse 46, 51067 Köln (DE). MÖLLER, Annette [—/DE]; Am Weidenbusch 63, 51381 Leverkusen (DE). KROPFGANS, Martin [DE/DE]; Auf dem Broich 22,

51519 Odenthal (DE). **SOCKEL, Karl-Heinz** [DE/DE]; Elisenstrasse 13, 51373 Leverkusen (DE). **FIRSTEN-BERG, Don** [DE/DE]; c/o GE Bayer Silicones GmbH & Co. KG, Falkenberg 1, 40699 Erkrath (DE).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: GE BAYER SILICONES GMBH & CO. KG; Falkenberg 1, 40699 Erkrath (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: POLYSILOXANE POLYMERS, METHOD FOR THEIR PRODUCTION AND THE USE THEREOF

(54) Bezeichnung: POLYSILOXANPOLYMERE, VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG UND IHRE VERWENDUNG

(57) Abstract: The invention relates to polysiloxane polymers, to a method for their production and to the use thereof as wash-fast hydrophilic softeners.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft Polysiloxanpolymere, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als waschbeständige hydrophile Weichmacher.



PCT/EP01/08695

- 1 -

5

10

15

20

25

30

Polysilxanpolymere, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung

Die Erfindung betrifft Polysiloxanpolymere vorzugsweise zur Verwendung als waschbeständige hydrophile Weichmacher auf Basis quartärer Ammoniumgruppen enthaltender Siloxane, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung vorzugsweise als Weichmacher.

Aminogruppen enthaltende Polysiloxane sind als textile Weichmacher aus der EP-A-0 441 530 bekannt. Die Einführung von durch Ethylenoxid-/Propylenoxideinheiten modifizierten Aminostrukturen als Seitenketten bewirkt eine Verbesserung des Effekts wie in der US 5 591 880 und US 5 650 529 beschrieben. Die Alkylenoxideinheiten erlauben hierbei die gezielte Einstellung der hydrophilen-hydrophoben Balance. Nachteilig ist für den Aufbau der Verbindungen ist die bei der Synthese eingeschlossene schwierige Veresterung von Aminoalkoholen mit siloxangebundenen Carbonsäuregruppen. Zusätzlich liegt eine Schwierigkeit in den weichmachenden Eigenschaften, die durch die generelle Kammstruktur der Produkte induziert werden. Zur Beseitigung dieser Nachteile ist gemäß der US 5 807 956 und US 5 981 681 vorgeschlagen worden, α,ω-epoxymodifizierte Siloxane mit α,ω-aminofunktionalisierten Alkylenoxiden umzusetzen, und diese Produkte als hydrophile Weichmacher einzusetzen.

35

Zur Verbesserung der Substantivität sind Versuche unternommen worden, quartäre Ammoniumgruppen in alkylenoxidmodifizierte Siloxane einzuführen. Die US 5 625 024 offenbart verzweigte alkylenoxidmodifizierte polyquartäre Polysiloxane, die aus α, ω -OH terminierten Polysiloxanen und Trialkoxysilanen durch Kondensation synthetisiert

PCT/EP01/08695

worden sind. Die quartäre Ammoniumstruktur wird über das Silan eingebracht, wobei das quartäre Stickstoffatom durch Alkylenoxideinheiten substituiert ist. Streng kammartige alkylenoxidmodifizierte polyquartäre Polysiloxane sind ebenfalls in der US 5 098 979 worden. Die Hydroxylgruppen von kammartig substituierten beschrieben werden mit Epichlorhydrin in die entsprechenden Polyethersiloxanen Chlorhydrinderivate überführt. Anschließend erfolgt eine Quaternierung mit tertiären Aminen. Nachteilig an dieser Strategie ist der notwendige Umgang mit Epichlorhydrin und die relativ geringe Reaktivität der Chlorhydrin-Gruppierung während der Quaternierung.

10

5

Aus diesem Grund heraus sind die Hydroxylgruppen kammartig substituierter Polyethersiloxane alternativ mit Chloressigsäure verestert worden. Durch die Carbonylaktivierung kann die abschließende Quaternierung erleichtert vollzogen werden wie in der US 5 153 294 und US 5 166 297 bereits beschrieben.

15

30

Die nach dem Prioritätstag dieser Anmeldung veröffentlichten WO 01/41719 und WO 01/41720 beschreiben quartäre Polysiloxanverbindungen zur Verwendung in kosmetischen Zusammensetzungen.

Die Reaktion von α,ω-Diepoxiden mit tertiären Aminen in Gegenwart von Säuren liefert α,ω-diquartäre Siloxane, welche zu Haarpflegezwecken eingesetzt werden können, ist bereits in der DE-PS 37 19 086 offenbart. Eine Verringerung der Auswaschbarkeit von Pflegesubstanzen aus den Haaren kann erzielt werden, wenn die α,ω-Diepoxide mit ditertiären Aminen in Gegenwart von Säuren zu langkettigen polyquartären Polysiloxanen umgesetzt werden, wie in der EP-A-0 282 720 offenbart. Allerdings bezieht sich die Auswaschbeständigkeit aus Haaren auf den kurzzeitigen Angriff von vornehmlich Wasser und sehr milden, die Haut nicht irritierenden Tensiden, während

waschbeständige, hydrophile Weichmacher für Textilien dem Angriff konzentrierter Tensidlösungen mit hohem Fett- und Schmutzlösevermögen zu widerstehen haben. Erschwerend kommt hinzu, daß moderne Waschmittel stark alkalische Komplexbildner, oxydativ wirkende Bleichmittel und komplexe Enzymsysteme enthalten und die Fasern der Einwirkung oftmals über Stunden bei erhöhten Temperaturen ausgesetzt sind.

Aus diesem Grund wird ein grundsätzlich anderer Ansatz in DE-OS 32 36 466 35 beschrieben. Die Umsetzung von OH-terminierten Siloxanen mit quartären Ammoniumstrukturen enthaltenden Alkoxysilanen liefert reaktive Zwischenprodukte, die

mit geeigneten Vernetzungsagenzien, wie Trialkoxysilanen, auf der Faseroberfläche zu waschbeständigen Schichten vernetzen sollen. Wesentlicher Nachteil dieses Ansatzes ist, daß die über Stunden notwendige Stabilität eines wässrigen Ausrüstungsbades nicht garantiert werden kann und unvorhergesehene Vernetzungsreaktionen im Bad bereits vor der Textilausrüstung auftreten können.

Die beschriebenen Vorschläge stellen keine befriedigenden Lösungen für das Problem dar, den für fortschrittliche Silicone typischen weichen Griff und die ausgeprägte Hydrophilie nach Erstausrüstung eines Textilmaterials auch dann zu erhalten, wenn dieses dem Angriff aggressiver Detergenzienformulierungen im Verlauf wiederholter Waschprozesse bei gegebenenfalls erhöhter Temperatur ausgesetzt wird.

Es ist somit Aufgabe der Erfindung gewesen, Polysiloxanverbindungen, insbesondere polyquartäre Polysilicone, deren Herstellung und deren Verwendung als waschbeständige hydrophile Weichmacher zur Verfügung zu stellen, die nicht die Nachteile des Standes der Technik aufweisen.

Die erfindungsgemäßen Polysiloxanverbindungen, insbesondere die polyquartären Silicone sollen auf den Textilien nach entsprechender Applikation einen silicontypischen weichen Griff und eine ausgeprägte Hydrophilie verleihen und dieses Eigenschaftsbild auch nach Einwirkung von Detergenzienformulierungen während wiederholter Waschprozesse bei gegebenenfalls erhöhter Temperatur nicht verloren geht.

Diese Aufgabe wird gelöst durch Polysiloxanpolymere mit den Wiederholungseinheiten

25

5

10

15

20

30

35

und

worin

- X ein zweiwertiger Kohlenwasserstoffrest mit mindestens 4 Kohlenstoffatomen ist, der eine Hydroxylgruppe aufweist und der durch ein Sauerstoffatom unterbrochen sein kann, und die Gruppen X in den Wiederholungseinheiten gleich oder verschieden sein können,
- Y ein zweiwertiger Kohlenwasserstoffrest mit mindestens 2 Kohlenstoffatomen ist, der eine Hydroxylgruppe aufweisen und der durch ein oder mehrere Sauerstoff- oder Stickstoffatome, bevorzugt ein Sauerstoffatom oder ein Stickstoffatom unterbrochen sein kann,

 R^1 , R^2 , R^3 und

- R⁴ gleich oder verschieden sind und Alkylreste mit 1 bis 4
 Kohlenstoffatomen oder Benzylreste bedeuten oder jeweils die Reste
 R¹ und R³ oder R² und R⁴ Bestandteile eines verbrückenden
 Alkylenrestes sein können,
- R⁶ H oder ein Alkylrest mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen ist, der sauerstoffsubstituiert sein kann,
- E die Struktur -B-O-(EOx)_v(POx)_w-B-, worin

 EOx eine Ethylenoxideinheit und POx eine Propylenoxideinheit ist, und
- B gradkettiges oder verzweigtes C₂ bis C₆ Alkylen,
- v 0 bis 200,
- w 0 bis 200,

v+w ≥ 1 entspricht,

- n 2 bis 1000, worin die n in den Wiederholungseinheiten gleich oder verschieden sein können,
- A ein anorganisches oder organisches Anion bedeutet.

Bei den erfindungsgemäßen Polysiloxanverbindungen handelt es sich um lineare oder cyclische Polysiloxanpolymere.

Wenn es sich um lineare Polysiloxanpolymere handelt, werden die terminalen Gruppen zweckmäßig ausgewählt aus

und/oder

10

15

20

25

$$-X-N-R^{5}$$
 A-R²

worin X, R¹, R², R³, R⁴, R⁶, Y, E, A⁻ und n wie oben definiert sind,

X' ein Kohlenwasserstoffrest mit mindestens 4 Kohlenstoffatomen ist, der eine Epoxygruppe oder eine mit Alkoholen, Wasser oder Aminen geöffnete Epoxygruppe aufweist und der durch ein Sauerstoffatom unterbrochen sein kann, und

R⁵ ein Alkylrest mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen ist, und

wobei die endständigen Gruppen X in den terminalen Gruppen jeweils an die 30 endständigen Stickstoffatome der Wiederholungseinheiten und die endständigen

Stickstoffatome in den terminalen Gruppen jeweils an die endständigen Gruppen X der Wiederholungseinheiten binden.

Die vier ersten oben genannten terminalen Gruppen resultieren dabei aus den bei der Herstellung verwendeten, unten beschriebenen Bisaminen, während die letzte terminale Gruppe aus einem ggf. bei der Herstellung zugesetzten Monoamin resultiert.

Die oben in der Definition von X' erwähnte Epoxygruppe ist bevorzugt eine endständige Epoxygruppe. Besonders bevorzugt wird die Gruppe X' ausgewählt aus folgenden Formeln:

$$--(CH_2)_3OCH_2$$
 $--C$ $-CH_2$ O

sowie durch Alkohole, Wasser oder Amine geöffnete Epoxidstrukturen davon. Bei der Öffnung mit Alkoholen resultieren durch eine Hydroxylgruppe und eine Ethergruppe substituierte Reste, bei der Öffnung mit Wasser resultieren mit zwei Hydroxylgruppen substituierte Reste und bei der Öffnung mit Aminen resultieren Hydroxylamin-Reste. Dies ist dem Fachmann an sich bekannt.

Bei einer bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen Polysiloxanpolymere handelt es sich cyclische polyquarternäre Polysiloxanpolymere der allgemeinen Formel (I)

30

10

15

und/oder linearen Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

$$Z^{1} = \begin{bmatrix} CH_{3} & CH_{3} & R^{1} & R^{3} \\ (SiO-)_{n} & Si-X-N-Y-N-X \\ CH_{3} & CH_{3} & R^{2} & R^{4} \end{bmatrix}_{m} \begin{bmatrix} CH_{3} & CH_{3} & R^{6} & R^{6} \\ (SiO-)_{n} & Si-X-N-E-N-X \\ CH_{3} & CH_{3} & CH_{3} \end{bmatrix}_{s} Z^{2} \times 2 \text{ m A} - (II)$$

worin

15

5

- X ein zweiwertiger Kohlenwasserstoffrest mit mindestens 4 Kohlenstoffatomen ist, der eine Hydroxylgruppe aufweist und der durch ein Sauerstoffatom unterbrochen sein kann,
- Y ein zweiwertiger Kohlenwasserstoffrest mit mindestens 2 Kohlenstoffatomen ist, der eine Hydroxylgruppe aufweisen und der durch ein oder mehrere Sauerstoff- oder Stickstoffatome unterbrochen sein kann,
- ein H, OH, ein Alkyl- Epoxy- oder ein Alkoxyrest ist, oder die Bedeutung eines Kohlenwasserstoffrestes mit mindestens 4 Kohlenstoffatomen hat, der eine oder mehrere Hydroxylgruppe(n) aufweist und durch eine oder mehrere Sauerstoffatome unterbrochen sein kann oder die Bedeutung des Restes

20 oder

hat, wobei R⁵ ein Alkylrest mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen ist,

5 Z² die Gruppe

CH₃ CH₃
-(SiO-)_n Si- Z¹
CH₃ CH₃

 $R^1, R^2,$

R³ und

- R⁴ gleich oder verschieden sind und Alkylreste mit 1 bis 4
 Kohlenstoffatomen oder Benzylreste bedeuten oder jeweils die Reste
 R¹ und R³ oder R² und R⁴ Bestandteile eines verbrückenden
 Alkylenrestes sein können,
- R⁶ H oder ein Alkylrest mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen, der sauerstoffsubstituiert sein kann,
- E die Struktur –B-(OCH₂CH₂)_v(OCH₂CH(CH₃))_w-O-B- mit
- B gradkettig oder verzweigt C2 bis C6 Alkylen,
- v 0 bis 200,
- w 0 bis 200,

 $v+w \ge 1$ entspricht,

- A ein anorganisches oder organisches Anion
- n 5 bis 200

m ganze Zahl ≥ 1 und

s ganze Zahl≥1

bedeuten.

In einer besonderen Ausführungsform der Polysiloxanpolymere der Erfindung ist n = 5 bis 82.

5 In einer weiteren besonderen Ausführungsform der Polysiloxanpolymere der Erfindung ist n = 5 bis 20.

Die erfindungsgemäßen Polysiloxan-Verbindungen insbesondere der Formeln (I) und (II) können als waschbeständige hydrophile Weichmacher für die textile Erstausrüstung und als Weichmacher in auf nichtionogenen oder anionischen/nichtionogenen Tensiden beruhenden Formulierungen zur Wäsche von Fasern und Textilen verwendet werden.

In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung steht X für einen Rest aus der Gruppe

15

10

wobei die Anbindung an die Polysiloxaneinheit von links erfolgt.

- In einer weiteren Ausführungsform der vorliegenden Erfindung steht Y für einen Rest –(CH₂)₀-, mit o von 2 bis 6.
 - In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung bedeuten die Reste R¹, R², R³, R⁴ bevorzugt Methylreste.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung bedeutet R⁶ -CH₂CH₂OH, -CH₃ oder Wasserstoff. Besonders bevorzugt ist R⁶ Wasserstoff.

Die Gruppe E in den erfindungsgemäßen Polysiloxanverbindungen wird durch die Struktur -B-O-(EOx)_v(POx)_w-B- dargestellt, worin EOx für eine Ethylenoxideinheit steht 5 und POx für eine Propylenoxideinheit steht. Dabei kann die Gruppe -(EOx)_v(POx)_w- für Polypropylenoxidpolymergruppen Polyethylenoxidpolymergruppen, Polyethylenoxid-Polypropylenoxid-Copolymergruppen stehen. Bei den Polyethylenoxid-Polypropylenoxid-Copolymergruppen kann es sich statistische oder blockartig aufgebaute 10 Copolymergruppen Besonders bevorzugt sind Polyethylenoxidhandeln. Polypropylenoxid-Blockcopolymergruppen mit beliebiger Anordnung von mindestens einer Polyethylenoxidgruppe und mindestens einer Polypropylenoxidgruppe. Letztere sind insbesondere Bestandteile der im Handel unter der Bezeichnung Jeffamine erhältlichen Diamine.

15

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung steht B für -CH₂CH₂- und -CH₂CH(CH₃)- Einheiten.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung steht v für einen Bereich von 0 bis 100, bevorzugt 0 bis 70, und besonders bevorzugt 0 bis 40.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung steht w für einen Bereich von 0 bis 100, bevorzugt 0 bis 70, besonders bevorzugt 0 bis 40.

In einer weiteren Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist das Verhältnis m/(m+s) x100 in den allgemeinen Formeln (I) und (II) 0,1 bis 99,9 %. Das Verhältnis m/(m+s) x100 stellt den Prozentanteil der Anzahl Wiederholungseinheiten der Formel

30

zur Gesamtzahl der Wiederholungseinheiten von

und

15

20

25

30

im erfindungsgemäßen Polysiloxanpolymer dar.

Mit anderen Worten ist im erfindungsgemäßen Polysiloxanpolymer das Verhältnis der Anzahl der Wiederholungseinheiten der Formel

zur Anzahl der Wiederholungseinheiten der Formel

zweckmäßig etwa 1:1000 bis etwa 1000:1, bevorzugt 1:1 bis 100:1, besonders bevorzugt 4:1 bis 20:1, und ganz besonders bevorzugt 3:1 bis 10:1, am meisten bevorzugt 3:1 bis 9:1.

Durch die geeignete Auswahl des obigen Verhältnisses der Wiederholungseinheiten lassen sich die Eigenschaften der erfindungsgemäßen Polysiloxane, wie zum Beispiel die Substantivität (Aufziehverhalten) bezüglich der zu behandelnden Substrate, wie Cellulosefasern, Haare, Polyamidfasern, polare Lack- oder Kunststoffoberflächen etc. steuern und daran anpassen. Weiterhin kann das Auswaschverhalten, die Löslichkeit in Waschmittelflotten bzw. Tensidlösungen teilweise über das vorstehend erwähnte Verhältnis gesteuert und an Waschmittelformulierungen angepasst werden.

10 Die Beeinflussung weiterer Eigenschaften der erfindungsgemäßen Polysiloxane ist weiterhin über die Steuerung des Molekulargewichtes möglich, welches wiederum beispielsweise durch den Zusatz von Monoaminen der Formel

20

worin R¹, R² und R⁵ wie oben definiert sind, wobei die genannten Definitionen von denen der übrigen Gruppen R¹, R² im Molekül gleich oder verschieden sein können, während der Polymerisation in an sich bekannter Weise gesteuert werden kann. Bevorzugte Monoamine sind beispielsweise Trimethylamin, Triethylamin, Tripropylamin, Tributylamin oder Benzyldimethylamin.

In einer bevorzugten Ausführungsform werden Monoamine als Kettenabrecher berwendet. Werden Monoamine der o.g. Formel als Kettenabrecher verwendet, so beträgt ihr Anteil beispielsweise molar maximal 20%, 10%, 5%, und oder 1 % des Gehaltes an difunktionellen Aminwiederholungseinheiten der o.g. Formeln, woraus sich beispielsweise ein entsprechender Bereich von 1 bis 20% ergibt.

Vorzugsweise stehen für das Anion A physiologisch vertretbare anorganische Reste, wie Chlorid, Bromid, Hydrogensulfat, Sulfat, etc. bzw. organische Reste aus der Gruppe bestehend aus Acetat, Propionat, Octanoat, Decanoat, Dodecanoat, Tetradecanoat, Hexadecanoat, Octadecanoat, Oleat.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Polysiloxan-Verbindungen dadurch gekennzeichnet, dass man Bisepoxid-terminierte Polysiloxane der Formel

5

worin X'' ein zweiwertiger Kohlenwasserstoffrest mit mindestens 4 Kohlenstoffatomen ist, der eine Epoxygruppe aufweist und der durch ein Sauerstoffatom unterbrochen sein kann, mit Bisaminen der Formeln

15

in geeigneter Reihenfolge, gegebenenfalls unter Zusatz eines Monoamins der Formel

20

25 umsetzt, worin die Substituenten wie oben definiert sind. Die Erfindung betrifft auch die nach dem vorstehend beschriebenen Verfahren erhältlichen Polysiloxanverbindungen.

In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens zur Herstellung der erfindungsgemäßen Polysiloxanverbindungen, insbesondere der allgemeinen Formel (I) und (II) sind der Ausgangspunkt für die Synthese α,ω–Si-H funktionalisierte Siloxane der allgemeinen Struktur

35

30

worin n wie oben definiert ist.

Sofern nicht kommerziell erhältlich, können diese Siloxane nach bekannten Verfahren, z.B. durch Äquilibrierung hergestellt werden (Silicone, Chemie und Technologie, Vulkan-Verlag, Essen 1989, S. 82-84).

Durch Hydrosilylierung werden zunächst reaktive epoxymodifizierte Zwischenprodukte erzeugt, welche in einem nachfolgenden Schritt alkyliert werden können. Geeignete Ausgangsstoffe zur Erzeugung reaktiver Zwischenstufen sind epoxyfunktionelle Alkene, beispielsweise Vinylcyclohexenoxid und Allylglycidether. Die allgemeine Durchführung von Hydrosilylierungen mit Vertretern der genannten Stoffgruppe ist ebenfalls bekannt (B. Marciniec, Comprehensive Handbook on Hydrosilylation, Pergamon Press, Oxford 1992, S.127-130).

15

20

In einem nachfolgenden Schritt werden die epoxymodifizierten Zwischenstufen dann mit di-tertiären Aminen und vorzugsweise zwei primäre oder sekundäre Aminofunktionen tragenden Alkylenoxidderivaten zur Reaktion gebracht. Entscheidend ist hierbei, das eine Gesamtstöchiometrie von Epoxygruppen zur Σ (primäre+ sekundäre+tertiäre) der Aminogruppen, 1:1 eingehalten wird. Bevorzugt wird auf den Anteil an tertiären Aminogruppen äquimolar Säure HA eingesetzt.

Aminomodifizierte Alkylenoxidderivate besitzen zweckmäßig die Struktur

25

Bevorzugt sind dabei Ethylenoxid-Propylenoxid-Blockcopolymere.

Derartige Amine sind kommerziell unter der Bezeichnung Jeffamine[®] (Huntsman Corp.) erhältlich. Ein bevorzugtes Beispiel stellt

 H_2NCH (CH₃)CH₂[OCH(CH₃)CH₂]_a(OCH₂CH₂)_c[OCH₂CH(CH₃)]_bNH₂ dar, mit a+b = 2-20 c= 1-100.

5

10

25

D.h. die erfindungsgemäßen Polysiloxanverbindungen sind zweckmäßig erhältlich durch Umsetzung von Bisepoxid-terminierten Polysiloxanverbindungen mit Diaminen der Formel

vorzugsweise in Gegenwart von Säuren und gegebenenfalls in Gegenwart von Monoaminen der Formel

R¹ N−R⁵ I² R²

In einem bevorzugten Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Polysiloxanverbindungen insbesondere der Formeln (I) und (II) werden α, ω Si-H funktionalisierte Siloxane der allgemeinen Struktur

mit, bezogen auf SiH-Gruppen 1,0 bis 1,5 mol eines Epoxides, mit endständigen olefinischen Bindungen, worin das Epoxid mindestens 4 Kohlenstoffatome besitzt und zusätzlich eine nichtcyclische Ethergruppe enthalten kann, in Gegenwart eines Hydrosilylierungskatalysators bei Temperaturen von 50 bis 150 °C umsetzt, der Überschuß an olefinischem Epoxid ggf. entfernt, und das Reaktionsprodukt mit einer Mischung aus einem di-tertiären Amin der Formel

30
$$\begin{array}{cccc}
 & R^1 & R^3 \\
 & & N - Y - N \\
 & & R^2 & R^4
\end{array}$$

und einem alkylenoxidmodifizierten Diamin der Struktur

$$_{
m R6}$$
 $_{
m R6}$ $_{
m R6}$ $_{
m HN-B-(OCH_2CH_2)_v(OCH_2CH(CH_3))_w-O-B-NH}$

30

35

in Gegenwart von Säuren HA bei 40 bis 120°C umgesetzt wird, worin das molare Verhältnis der Epoxygruppen zu tertiären Aminogruppen zu Säuren HA ein Verhältnis von 1:1:1 und die Gesamtstöchiometrie von Epoxygruppen zu der Summe der (primäre+ sekundäre+tertiäre) Aminogruppen ebenfalls 1:1 beträgt. Die Erfindung betrifft auch die nach dem vorstehend beschriebenen Verfahren erhältlichen Polysiloxanverbindungen.

- In einer bevorzugten Ausführungsform des Verfahrens zur Herstellung der erfindungsgemäßen Polysiloxanverbindungen insbesondere der Formeln (I) und (II) beträgt das molare Verhältnis der Epoxygruppen zu der Summe (primäre + sekundäre + tertiäre) der Aminogruppen und zur Säuren HA 1:1:1.
- In einer bevorzugten Ausführungsform des Verfahrens zur Herstellung der erfindungsgemäßen Polysiloxanverbindungen insbesondere der Formeln (I) und (II) werden die verschiedenen Aminogruppen tragenden Spezies und eine äquimolare Menge an Säure HA gemeinsam dem Ansatz hinzugefügt werden.
- Obwohl die Verwendung entsprechender Diaminoderivate bevorzugt ist, kann auch partiell auf analoge, trifunktionelle oder monofunktionelle Strukturen zurückgegriffen werden, wenn eine anteilige Vernetzung oder aber Kettenterminierung beabsichtigt ist. Der Anteil an trifunktionellen, vernetzenden bzw. monofunktionellen, kettenabbrechenden Aminoderivaten beträgt molar maximal 10%, bevorzugt 5%, und besonders bevorzugt 1 % des Gehaltes an difunktionellem Derivat.

Es liegt ebenfalls im Rahmen der Erfindung, das di-tertiäre Amin anteilig durch monofunktionelle tertiäre Amine zu ersetzen. Deren Anteil beträgt molar ebenfalls maximal 10 %, bevorzugt 5 %, und besonders bevorzugt 1 % des Gehaltes an di-tertiärem Amin.

Hinsichtlich der Reaktionsführung liegt es im Rahmen der Erfindung, die Säure HA über das für die Quartärnierung der tertiären Aminogruppen hinausgehende Maß bis zur molaren Äquivalenz mit allen Aminogruppen hinzuzufügen. Dies bedeutet, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen bezüglich der Struktur der Aminogruppen als freie Amine oder aber Aminsalze vorliegen können, so dass beispielsweise im Falle der

PCT/EP01/08695

vollständigen Protonierung (zwei zusätzliche Äquivalente Säure) die Polysiloxanverbindungen Wiederholungseinheiten der folgenden Formel aufweisen:

Die verschiedenen Aminogruppen tragenden Spezies könnnen in einer bevorzugten Ausführungsvariante, gegebenenfalls unter Hinzufügung äquimolarer Mengen an Säure HA, gemeinsam dem Ansatz hinzugefügt werden. Es liegt aber auch im Rahmen der Erfindung, zunächst die Epoxyderivate mit den tertiären Aminen in Gegenwart einer zu den tertiären Aminogruppen äquivalenten Menge an Säure HA zur Reaktion zu bringen und nachfolgend die primäre bzw. sekundäre Aminogruppen aufweisenden Alkylenoxidderivate, gegebenenfalls unter Zusatz von Säure HA bis zur Äquivalenz mit den Aminogruppen, hinzuzufügen. Schließlich ist es auch möglich, zunächst die primäre oder sekundäre Aminogruppen tragenden Alkylenoxidderivate, gegebenenfalls in Gegenwart äquimolarer Mengen an Säure HA, mit den Epoxyderivaten reagieren zu lassen und anschließend die Quartärnierung auszuführen.

20

25

5

10

15

Es ist weiterhin erfindungsgemäß, mehrere Siloxankomponenten und/oder Alkylenoxidderivate unterschiedlicher jeweiliger Kettenlänge unter Beibehaltung der gewünschten Gesamtstöchiometrie zur Reaktion zu bringen. Es folgt hieraus z.B. die Möglichkeit, eine gewünschte Siloxankettenlänge durch Einsatz einer einzigen Siloxankomponente oder aber durch gezielte Mischung mehrerer Siloxankomponenten einzustellen. Analog dazu ist es möglich, eine vorteilhafte durchschnittliche Alkylenoxidblocklänge in Form einer monomodalen, bimodalen oder polymodalen Verteilung darzustellen.

Die Quartärnierungs- und Alkylierungsreaktionen werden bevorzugt in polaren organischen Lösungsmitteln ausgeführt. Geeignet sind z.B. Alkohole aus der Gruppe von Methanol, Ethanol, i-Propanol und n-Butanol; Glycole aus der Gruppe von Ethylenglycol, Diethylenglycol, Triethylenglycol, die Methyl-, Ethyl- und Butylether der genannten Glycole, 1,2-Propylenglycol und 1,3-Propylenglycol, Ketone, wie zum Beispiel Aceton und Methylethylketon; Ester aus der Gruppe von Ethylacetat, Butylacetat und 2-Ethyl-hexylacetat, Ether, wie zum Beispiel Tetrahydrofuran und

Nitroverbindungen, wie Nitromethan. Die Wahl des Lösungsmittels richtet sich im Wesentlichen nach der Löslichkeit der Reaktionspartner und der angestrebten Reaktionstemperatur. Die Reaktionen werden vorzugsweise im Bereich von 20 °C bis 150 °C, und bevorzugt im Bereich von 40 °C bis 100 °C ausgeführt.

5

In EP-A-0 282 720 wird die Verwendung von polyquartären Polysiloxanen in kosmetischen Formulierungen, speziell zur Behandlung von Haaren behandelt. Als Vorteile werden generell eine verbesserte Kämmbarkeit, ein guter Glanz, eine hohe antistatische Effektivität und eine verbesserte Auswaschbeständigkeit genannt.

10

15

20

Die letztgenannte Eigenschaft ist nicht mit einer Waschbeständigkeit in erfindungsgemäßen Sinne gleichzusetzen. Während sich die Auswaschbeständigkeit aus Haaren auf den kurzzeitigen Angriff von vornehmlich Wasser und sehr milden, die Haut nicht irritierenden Tensiden bezieht, haben waschbeständige, hydrophile Weichmacher für Textilien dem Angriff konzentrierter Tensidlösungen mit hohem Fett- und Schmutzlösevermögen zu widerstehen. Diesen Tensidsystemen sind in modernen Waschmitteln stark alkalische Komplexbildner, oxydativ wirkende Bleichmittel und komplexe Enzymsysteme hinzugefügt. Die Einwirkung erfolgt häufig über Stunden bei erhöhten Temperaturen. Aus diesen Gründen heraus ist eine Übertragung von Erfahrungen aus dem Kosmetikbereich auf das Gebiet der waschbeständigen Textilweichmacher nicht möglich. Die im Stand der Technik zitierte DE-OS 32 36 466 zeigt auf, daß zur Erzielung einer waschbeständigen Textilausrüstung auf vernetzungsfähige Systeme zu orientieren gewesen wäre.

25

35

Analog dazu war nicht zu erwarten, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen als Weichmacher in auf nichtionischen oder anionischen/nichtionischen Tensiden beruhenden Formulierungen zur Wäsche von Fasern und Textilien wirksam sein könnten. Auch in diesen Fällen erfolgt über lange Zeiträume bei erhöhten Temperaturen die Einwirkung der aggressiven Detergenzienformulierung. Erschwerend kommt hinzu, daß die vorgelagerte Modifizierung der Faseroberfläche mit weichmachenden Substanzen 30 entfällt.

Die Erfindung betrifft des weiteren die Verwendung der vorstehend beschriebenen Polysiloxanverbindungen in kosmetischen Formulierungen für die Haut- und Haarpflege, in Polituren für die Behandlung und Ausrüstung harter Oberflächen, in Formulierungen

zum Trocknen von Automobilen und anderen harten Oberflächen, zum Beispiel nach maschinellen Wäschen, zur Ausrüstung von Textilien und Textilfasern, als separate Weichmacher nach dem Waschen von Textilien mit nichtionogenen oder anionischen/nichtionogen Detergenzienformulierungen, als Weichmacher in auf nichtionischen oder anionischen/nichtionischen Tensiden beruhenden Formulierungen zur Textilwäsche, sowie als Mittel zur Verhinderung bzw. Rückgängigmachung von Textilverknitterungen.

Die Erfindung betrifft des weiteren die Verwendung der vorstehend beschriebenen Polysiloxanverbindungen als waschbeständige hydrophile Weichmacher für die textile Erstausrüstung.

Ferner betrifft die Erfindung Zusammensetzungen, die mindestens eine der Polysiloxanverbindungen zusammen mit mindestens einem weiteren für die Zusammensetzung üblichen Inhaltsstoff enthält.

Im folgenden sind einige typische Beispiele für derartige Zusammensetzungen gegeben, in denen die Polysiloxanverbindungen der Erfindung vorteilhaft verwendet werden können.

20

25

15

5

Typische Hilfsstoffe in derartigen Zusammensetzungen sind z.B. diejenigen Stoffe, die in A. Domsch: Die kosmetischen Präparate Bd. I u. II 4. Aufl. Verl. für chem. Industrie, H. Ziolkowsky KG, Augsburg sowie International Cosmetic Ingredient Dictionary and Handbook 7th Ed. 1997 by J.A. Wenniger, G.N. McEwen Vol. 1-4 by The Cosmetic, Toiletry and Fragrance Association Washington DC bzw. unter http://www.cosmetic-world.com/inci/Incialf.htm beschrieben sind.

Anionisches Shampoo

Das Formulierungsbeispiel ist als Rahmenrezeptur gedacht. <u>Anionisches Shampoo</u> 30 enthalten üblicherweise die folgenden Komponenten, ohne auf diese beschränkt zu sein: 5

Alkylsulfate, Alkylethersulfate, Natriumlaurylsulfat, Natriumlauryl-ethersulfat, Ammoniumlaurylsulfat, Ammoniumlauryl-ethersulfat, TEA-laurylsulfat, TEA-laurylethersulfat, Alkylbenzolsulfonate, α-Olefinsulfonate, Paraffinsulfonate, Sulfosuccinate, N-Acyltauride, Sulfat-glyceride, Sulfatierte Alkanolamide, Carboxylatsalze, N-acyl-Aminosäuresalze, Silicone, etc.

	·	%
	Komponente	
	Ammoniumlaurylsulfat	10.00 - 30.00
	Ammoniumlauryl-ethersulfat	5.00 - 20.00
10	Cocamidopropyl Betaine	0.00 - 15.00
	Lauramid DEA	0.00 - 5.00
	Cocamid Mea	0.00 - 5.00
	Dimethicone Copolyol (Dimethylsiloxanglykolcopolymer)	0.00 - 5.00
	Cyclopentasiloxane	0.00 - 5.00
15	Erfindungsgemäße Polysiloxanverbindung	0.50 - 5.00
	Polyquaternium-10	0.00 - 2.00
	Konservierungsmittel	0.00 - 0.50
	Duftstoffe	0.00 - 5.00
	Entionisiertes Wasser	q.s. 100%
20	Natriumchlorid	q.s.

Nichtionisches Shampoo

Das Formulierungsbeispiel ist als Rahmenrezeptur gedacht. <u>Nichtionische Shampoos</u> enthalten üblicherweise die folgenden Komponenten, ohne auf diese beschränkt zu sein:

Monoalkanolamide, Monoethanolamide, Monoisopropanolamide,
Polyhydroxyderivative, Sucrosemonolaurat, Polyglycerinether, Aminoxide,
Polyethoxylierte Derivative, Sorbitanderivative, Silicone, etc.

	Komponente	%
30	Lauramid DEA	10.00 - 30.00
	Lauramid-Oxid	5.00 - 20.00

PCT/EP01/08695

	Cocamid Mea	0.00 - 5.00
	Dimethicone Copolyol	0.00 - 5.00
	Erfindungsgemäße Polysiloxanverbindung	0.50 - 5.00
	Konservierungsmittel	0.00 - 0.50
5	Duftstoffe	0.00 - 5.00
•	Entionisiertes Wasser	q.s. 100%
	Natriumchlorid	q.s.

Amphoteres Shampoo

Das Formulierungsbeispiel ist als Rahmenrezeptur gedacht. Formulierungen dieser Kategorie enthalten üblicherweise die folgenden Komponenten, ohne auf diese beschränkt zu sein:

N-Alkyl-iminodipropionate, N-Alkyl-iminopropionate, Aminosäuren,
Aminosäurederivative, Amidobetaine, Imidazoliniumderivative, Sulfobetaine, Sultaine,
Betaine, Silicone etc.

	Komponente	%
	PEG-80-sorbitanlaurat	10.00 - 30.00
20	Lauroamphoglycinat	. 0.00 - 10.00
	Cocamidopropyl-Hydroxysultain	0.00 - 15.00
	PEG-150-distearat	0.00 - 5.00
	Laurylether-13-carboxylat	0.00 - 5.00
	Erfindungsgemäße Polysiloxanverbindung	0.50 - 5.00
25	Duftstoffe	. 0.00 - 5.00
	Entionisiertes Wasser	q.s. 100%
	Natriumchlorid	q.s.

Kationisches Shampoo

30 Das Formulierungsbeispiel ist nur als Rahmenrezeptur gedacht. Formulierungen dieser Kategorie enthalten die folgenden Komponenten, ohne auf diese beschränkt zu sein:

PCT/EP01/08695

Bis-Quartäre	Ammoniumverbindungen,	Bis-(trialkylammoniumacetyl)diamine,
Amidoamine,	Ammonioalkylester, Silicone etc.	

	Komponente	%
5	Laurylether-13-carboxylat	10.00 - 30.00
	Isopropylmyristat	5.00 - 20.00
	Cocamidopropyl-Betaine	0.00 - 15.00
	Lauramid DEA	0.00 - 5.00
	Cocamid MEA	0.00 - 5.00
10	Erfindungsgemäße Polysiloxanverbindung	0.50 - 5.00
	Konservierungsmittel	0.00 - 0.50
	Duftstoffe	0.00 - 5.00
	Entionisiertes Wasser	q.s. 100%
	Natriumchlorid	q.s.

15

<u>Festiger</u>

Das Formulierungsbeispiel ist nur als Rahmenrezeptur gedacht. Formulierungen dieser Kategorie enthalten üblicherweise die folgenden Komponenten, ohne auf diese beschränkt zu sein:

Fettsäuren, Fettsäureester, Ethoxylierte Fettsäuren, Ethoxylierte Fettsäureester, Fettalkohole, Ethoxylierte Fettalkohole, Glycole, Glycolester, Glycerin, Glycerinester, Lanolin, Lanolinderivative, Mineralöl, Petrolatum, Lecithin, Lecithinderivative, Wachse, Wachsderivative, Kationische Polymere, Proteine, Proteinderivative, Aminosäuren, Aminosäurederivative, Feuchthaltemittel, Verdickungsmittel, Silicone etc.

า	5
4	J

	Komponente	%
	Ceteareth-20	0.10 - 10.00
	Steareth-20	0.10 - 10.00
	Stearyl-Alkohol	0.10 - 10.00
30	Stearamidopropyl-Dimethylamin	0.00 - 10.00
	Dicetyldimonium-Chlorid	0.00 - 10.00

	Erfindungsgemäße Polysiloxanverbindung	0.50 - 5.00
	Cyclopentasiloxan	0.00 - 5.00
	Dimethicone	0.00 - 5.00
	Konservierungsmittel	0.00 - 0.50
5	Duftstoffe	0.00 - 5.00
	Entionisiertes Wasser	q.s. 100%

"Clear Rinse - Off"-Festiger

Das Formulierungsbeispiel ist als Rahmenrezeptur gedacht. Formulierungen dieser 10 Kategorie enthalten üblicherweise die folgenden Komponenten, ohne auf diese beschränkt zu sein:

Fettsäuren, Fettsäureester, Ethoxylierte Fettsäuren, Ethoxylierte Fettsäureester, Fettalkohole, Ethoxylierte Fettalkohole, Glycole, Glycolester, Glycerin, Glycerinester, Lanolin, Lanolinderivative, Mineralöl, Petrolatum, Lecithin, Lecithinderivative, Wachse,

Wachsderivative, Kationische Polymere, Proteine, Proteinderivative, Aminosäuren, Aminosäurederivative, Feuchthaltemittel, Verdickungsmittel, Silicone etc.

	Komponente	%
r	Glycerin	0.10 - 10.00
20	Cetrimonium-Chlorid	0.00 - 10.00
	Erfindungsgemäße Polysiloxanverbindung	0.50 - 5.00
	Hydroxyethylcellulose	0.00 - 5.00
	Konservierungsmittel	0.00 - 0.50
	Duftstoffe	0.00 - 5.00
25	Entionisiertes Wasser	g.s. 100%

Schaumfestiger für Haare

Das Formulierungsbeispiel ist als Rahmenrezeptur gedacht. Formulierungen dieser Kategorie enthalten die folgenden Komponenten, ohne auf diese beschränkt zu sein:

30 Fettsäuren, Fettsäureester, Ethoxylierte Fettsäuren, Ethoxylierte Fettsäureester, Fettalkohole, Ethoxylierte Fettalkohole, Glycole, Glycolester, Glycerin, Glycerinester,

Lanolin, Lanolinderivative, Mineralöl, Petrolatum, Lecithin, Lecithinderivative, Wachse, Wachsderivative, Kationische Polymere, Proteine, Proteinderivative, Aminosäuren, Aminosäurederivative, Feuchthaltemittel, Verdickungsmittel, Silicone Lösungsmittel, Ethanol, Isopropanol, Isoparaffinlösungsmittel, Butan, Propan, Isobutan, CFCs, Fluorierte Aereosoltreibmittel, Dimethylether, komprimierte Gase, etc.

	Komponente	%
	Erfindungsgemäße Polysiloxanverbindung	0.50 - 5.00
	Nonoxynol-15	0.00 - 2.00
10	Nonoxynol-20	0.00 - 2.00
	Duftstoffe	0.00 - 5.00
	Aereosoltreibmittel	0.00 - 20.00
	Konservierungsmittel	0.00 - 0.50
	Entionisiertes Wasser	q.s. 100%

15

5

Pumpspray (Festiger) für Haare

Das Formulierungsbeispiel ist nur als Rahmenrezeptur gedacht. Formulierungen dieser Kategorie enthalten üblicherweise die folgenden Komponenten, ohne auf diese beschränkt zu sein:

20 Fettsäuren, Fettsäureester, Ethoxylierte Fettsäuren, Ethoxylierte Fettsäureester, Fettalkohole, Ethoxylierte Fettalkohole, Glycole, Glycolester, Glycerin, Glycerinester, Lanolin, Lanolinderivative, Mineralöl, Petrolatum, Lecithin, Lecithinderivative, Wachse, Wachsderivative, Kationische Polymere, Proteine, Proteinderivative, Aminosäuren, Aminosäurederivative, Feuchthaltemittel, Verdickungsmittel, Silicone Lösungsmittel,

25 Ethanol, Isopropanol, Isoparaffinlösungsmittel, etc.

	Komponente	%
	Erfindungsgemäße Polysiloxanverbindung	0.50 - 5.00
	Cyclomethicone	0.00 - 80.00
30	Ethanol	0.00 - 80.00
	Konservierungsmittel	0.00 - 0.50

PCT/EP01/08695

Duftstoffe	0.00 - 5.00
Entionisiertes Wasser	q.s. 100%

Festigerspray für Haare

Das Formulierungsbeispiel ist als Rahmenrezeptur gedacht. Formulierungen dieser Kategorie enthalten üblicherweise die folgenden Komponenten, ohne auf diese beschränkt zu sein:

Fettsäuren, Fettsäureester, Ethoxylierte Fettsäuren, Ethoxylierte Fettsäureester, Fettalkohole, Ethoxylierte Fettalkohole, Glycole, Glycolester, Glycerin, Glycerinester, Lanolin, Lanolinderivative, Mineralöl, Petrolatum, Lecithin, Lecithinderivative, Wachse, Wachsderivative, Kationische Polymere, Proteine, Proteinderivative, Aminosäuren, Aminosäurederivative, Feuchthaltemittel, Verdickungsmittel, Silicone Lösungsmittel, Ethanol, Isopropanol, Isoparaffinlösungsmittel, Butan, Propan, Isobutan, CFCs, Fluorierte Aereosoltreibmittel, Dimethylether, Komprimierte Gase, etc.

15

Komponente	%
Erfindungsgemäße Polysiloxanverbindung	0.50 - 5.00
Cyclomethicone	0.00 - 80.00
Ethanol	0.00 - 50.00
20 Aereosoltreibmittel	0.00 - 50.00
Konservierungsmittel	0.00 - 0.50
Duftstoffe	0.00 - 5.00
Entionisiertes Wasser	q.s. 100%

25 Gelfestiger für Haare

Das Formulierungsbeispiel ist als Rahmenrezeptur gedacht. Formulierungen dieser Kategorie enthalten üblichwerweise die folgenden Komponenten, ohne auf diese beschränkt zu sein:

Verdickungsmittel, Cellulosederivative, Acrylsäurederivative, Fixativ-Polymere,
30 Konditionierungschemikalien, Glykole, Glykolester, Glycerin , Glycerinester, Lanolin,
Lanolinderivative, Mineralöl, Petrolatum, Lecithin, Lecithinderivative, Wachse,

Wachsderivative, Kationische Polymere, Proteine, Proteinderivative, Aminosäuren, Aminosäurederivative, Feuchthaltemittel, Silicone, Lösungsmittel, Ethanol, Isopropanol, Isoparaffin-Lösungsmittel etc.

5	Komponente	%
	Erfindungsgemäße Polysiloxanverbindung	0.50 - 5.00
	Hydroxyethylcellulose	0.00 - 2.00
	Duftstoffe	0.00 - 5.00
	Konservierungsmittel	0.00 - 0.50
10	Zitronensäure	0.00 - 2.00
	Entionisiertes Wasser	q.s. 100%

Styling Gel für Haare

20

Das Formulierungsbeispiel ist als Rahmenrezeptur gedacht. Formulierungen dieser Kategorie enthalten üblicherweise die folgenden Komponenten, ohne auf diese beschränkt zu sein:

Fixativ-Polymere, Lacke, Acrylisäurederivative, Cellulosederivative, Vinylderivative, Konditionierungschemikalien, Glykole, Glykolester, Glycerin , Glycerinester, Lanolin, Lanolinderivative, Mineralöl, Petrolatum, Lecithin, Lecithinderivative, Wachse, Wachsderivative, Kationische Polymere, Proteine, Proteinderivative, Aminosäuren, Aminosäurederivative, Feuchthaltemittel, Verdickungsmittel, Silicone, Lösungsmittel, Ethanol, Isopropanol, Isoparaffin-Lösungsmittel etc.

	•	
	Komponente	%
25	Erfindungsgemäße Polysiloxanverbindung	0.50 - 5.00
	Fixative	0.10-10.00
	Hydroxyethylcellulose	0.00 - 2.00
	Duftstoffe	0.00 - 5.00
	Zitronensäure	0.00 - 2.00
30	Entionisiertes Wasser	q.s. 100%

Styling Spray für Haare

Das Formulierungsbeispiel ist als Rahmenrezeptur gedacht. Formulierungen dieser Kategorie enthalten üblicherweise die folgenden Komponenten, ohne auf diese beschränkt zu sein:

Fixativ-Polymere, Lacke, Vinylderivative, Fettsäuren, Fettsäureester, Ethoxylierte Fettsäureester, Fettalkohole, Ethoxylierte Fettalkohole, Glykole, Glykolester, Glycerin , Glycerin-Ester, Lanolin, Lanolinderivative, Mineral öl, Petrolatum, Lecithin, Lecithinderivative, Wachse, Wachsderivative, Kationische Polymere, Proteine, Proteinderivative, Aminosäuren, Aminosäurederivative, Feuchthaltemittel, Verdickungsmittel, Silicone, Lösungsmittel, Ethanol, Isopropanol, Isoparaffinlösungsmittel, Butan, Propan, Isobutan, CFCs, Fluorierte Aerosoltreibmittel, Dimethylether, Komprimierte Gase, etc.

	Komponente	%
15	Erfindungsgemäße Polysiloxanverbindung	0.50 - 5.00
	Cyclomethicone	0.00 - 80.00
	Fixative	0.10 - 10.00
	Ethanol	0.00 - 50.00
	Aerosoltreibmittel	0.00 - 50.00
20	Konservierungsmittel	0.00 - 0.50
	Duftstoffe	0.00 - 5.00
	Entionisiertes Wasser	q.s. 100%

Pumpspray (Styling) für Haare

30

Das Formulierungsbeispiel ist als Rahmenrezeptur gedacht. Formulierungen dieser Kategorie enthalten üblicherweise die folgenden Komponenten, ohne auf diese beschränkt zu sein:

Vinylderivative, Fixativ-Polymere, Lacke, Fettsäuren, Fettsäureester, Ethoxylierte Fettsäuren, Ethoxylierte Fettsäureester, Fettalkohole, Ethoxylierte Fettalkohol, Glykole, Glykolester, Glycerin, Glycerinester, Lanolin, Lanolinderivative, Mineralöl, Petrolatum, Lecithin, Lecithinderivative, Wachse, Wachsderivative, Kationische Polymere, Proteine,

PCT/EP01/08695

Proteinderivative, Aminosäuren, Aminosäurederivative, Feuchthaltemittel, Verdickungsmittel, Silicone, Lösungsmittel, Ethanol, Isopropanol, Isoparaffinlösungsmittel, Butan, Propan, Isobutan, CFCs, Fluorierte Aerosoltreibmittel, Dimethylether, komprimierte Gase, etc.

5

	Komponente	. %
	Erfindungsgemäße Polysiloxanverbindung	0.50 - 5.00
	Fixative	0.10-10.00
	Cyclomethicone	0.00 - 80.00
10	Ethanol	0.00 - 50.00
	Konservierungsmittel	0.00 - 0.50
	Duftstoffe	0.00 - 5.00
	Entionisiertes Wasser	q.s. 100%

Die Verwendung der erfindungsgemäßen Polysiloxanderivate führt bei Anwendung im Haarkosmetikbereich zu günstigen Effekten hinsichtlich Festigung, Glanz, Fixierung (Halt), Körper, Volumen, Feuchtigkeitsregulierung, Farbretention, Schutz vor Umwelteinflüssen (UV, Salzwasser u.s.w.), Wiederformbarkeit, Antistatischen Eigenschaften, Färbbarkeit etc.

20

Beispiele

Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern, ohne sie jedoch einzuschränken.

25

30

Beispiel 1

1a) In einem 1 Liter Dreihalskolben wurden 24 g Wasser und 4,18 g (0,048 mol tertiäre Aminogruppen) N,N,N',N'-Tetramethyl-1,6-hexandiamin und 12,77 g (0,012 mol primäre Aminogruppen) eines unter dem Handelsnamen Jeffamin[®] ED 2003 erhältlichen Alkylenoxidderivates der Struktur

 ${\rm H_{2}NCH(CH_{3})CH_{2}[OCH_{2}CH(CH_{3})]_{a}(OCH_{2}CH_{2})_{38,7}[OCH_{2}CH(CH_{3})]_{b}NH_{2}}$

mit a+b=6

5

bei Raumtemperatur vorgelegt. Innerhalb von 5 Minuten wurden 12,0 g (0,03 mol) Dodecansäure in Form einer 50 %igen Lösung in 2-Propanol und 1,8 g (0,03 mol) Essigsäure zugesetzt. Nach Erwärmung des Ansatzes auf 50 °C wurden innerhalb von 30 Minuten 194,1 g (0,06 mol Epoxygruppen) eines Epoxysiloxans der durchschnittlichen Zusammensetzung

und 30 ml 2-Propanol zugetropft. Die gelbe, trübe Mischung wurde 6 Stunden auf Rückflußtemperatur erhitzt. Nach Entfernung aller bis 100 °C und bei 2mmHg im Vakuum flüchtigen Bestandteile werden 209 g eines beigen, trüben Materials der Struktur

erhalten. Dabei ist die o.g. Formel so zu verstehen, dass es sich um ein statistisches Copolymer handelt, worin das molare Verhältnis der beiden Amine 0,8 zu 0,2 beträgt.

¹³C-NMR:

Substruktur	Shift (ppm)
$-\underline{\mathbf{C}}\mathbf{H}(\mathbf{OH})$ $-\mathbf{CH}_2$ $-\mathbf{N}^+[(\mathbf{CH}_3)_2]$ $-\mathbf{CH}_2$ $-\underline{\mathbf{C}}\mathbf{H}_2$ -	65,4
-CH(OH)- \underline{C} H ₂ -N ⁺ [(CH ₃) ₂]-CH ₂ - \underline{C} H ₂ -	64,1
-CH(OH)-CH ₂ -N ⁺ [($\underline{\mathbf{C}}$ H ₃) ₂]-CH ₂ - $\underline{\mathbf{C}}$ H ₂ -	52,3/52,5
-CH(OH)-CH ₂ -N ⁺ [(CH ₃) ₂]- $\underline{\mathbf{C}}$ H ₂ - $\underline{\mathbf{C}}$ H ₂ -	63,8
-CH(OH)-CH ₂ -N ⁺ [(CH ₃) ₂]-CH ₂ - \underline{C} H ₂ -	23,4
- <u>C</u> H ₂ -O-CH ₂ -	70,6

5

Beispiel 1a)

In analoger Weise wie bei Beispiel 1 wird ein Trimethylaminterminiertes Polysiloxan durch Umsetzung von

10

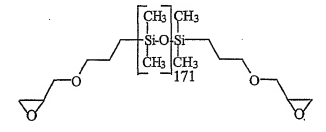
0,08 mol Tetramethylhexamethylendiamin,

0,01 mol Jeffamine ED 2003,

0,02 mol Trimethylamin,

0,1 mol eines Diepoxids der Formel

15



20

0,05 mol Dodecansäure, und

25 0,05 mol Essigsäure

umgesetzt und das trimethylaminterminierte Polysiloxan isoliert.

Beispiel 2

Zum Nachweis der Eignung als waschbeständiger, hydrophiler Weichmacher wurde weißer Baumwolljersey der nachfolgend beschriebenen Behandlung mit einer auf dem quarternären Ammoniumsalz gemäß Beispiel 1 beruhenden Formulierung unterworfen. Zum Vergleich wurde ein kommerziell erhältlicher hydrophiler Weichmacher HSSD Magnasoft® von OSi Specialities benutzt. Es wurden zunächst folgende klare Stammformulierungen hergestellt:

Beispiel 1	Vergleichsbeispiel	
	Magnasoft® HSSD	
20,0 g Beispiel 1	20,0 g Siloxanweichmacher	
0,4 g Essigsäure	0,2 g Essigsäure	
74,6 g dest. Wasser	79,8 g dest. Wasser	
5,0 g Renex 36 [®] (Henkel)		

10

15

25

5

20 g dieser Stammformulierungen wurden in 980 g destilliertem Wasser gelöst. Anschließend erfolgt mit diesen effektiv 0,4 % Siloxanwirkstoff enthaltenden Formulierungen eine Ausrüstung von 60 cm x 90 cm großen und 87 g schweren Baumwolljerseystücken im Foulardverfahren. Hierzu wurde das Baumwollmaterial 5 bis 10 Sekunden vollständig in die jeweilige Formulierung eingetaucht und nach Zwangsapplikation bei 120 °C, 3 Minuten lang getrocknet.

Nachfolgend wurden die Lappen geteilt und jeweils eine Hälfte fünf maschinellen Waschzyklen in Gegenwart eines Feinwaschmittels (1,7 g Waschmittel/ Liter Waschflotte) unterzogen. Jeder Waschzyklus dauerte 25 Minuten, die Waschtemperatur betrug 40 °C.

An den ungewaschenen und gewaschenen Textilstücken wurde die Hydrophilie (Einziehzeit eines Wassertropfens in Sekunden) bestimmt und zusätzlich von 10 Testpersonen der Griff bewertet.

	Hydrophilie (s)	Griff
Beispiel 1 ausgerüstet; ungewaschen	<3	Glatt, flach, weich
Beispiel 1 ausgerüstet; 5 x gewaschen	<2	Glatt, flach, mittelweich

5

20

Vergleichsbeispiel; ungewaschen	1	Glatt, flach
Vergleichsbeispiel; 5 x gewaschen	1	Hart

Die Ergebnisse zeigten, daß das erfindungsgemäß ausgerüstete Textilmaterial auch nach 5 Waschzyklen noch über die gewünschte Eigenschaftskombination aus Hydrophilie, ausgedrückt durch eine sehr kurze Tropfeneinziehzeit, und dem silicontypischem Griff verfügte.

Beispiel 3

Zum Nachweis der weichmachenden Eigenschaften als interner Weichmacher während des Waschprozesses wurden gebleichte und an der Oberfläche nicht weiter ausgerüstete Baumwollstreifen einem Waschprozeß in Gegenwart von Ariel Futur[®], bentonithaltigem Dash 2 in 1[®] sowie des in Beispiel 1 beschriebenen Verbindungen unterworfen. Es wurden folgende Randbedingungen eingehalten.

	Streifen 1	Streifen 2	Streifen 3
Streifengewicht	12,94	13,00	13,10
(g)			
Wassermenge	641	653	670
(ml)			
Detergenz	0,64g Ariel Futur®	0,65g Ariel Futur®	0,66g Dash 2 in 1®
Polysiloxanver-	0,2 g	-	-
bindung Bsp. 1			
Note ∅	1,3	2,9	1,8

Das Wasser wurde auf 60 °C erhitzt, die Detergenzien und im Falle des Baumwollstreifens 1 zusätzlich die Verbindung gemäß Beispiel 1gelöst. Anschließend wurden die Baumwollstreifen in diesen Lösungen für 30 Minuten gewaschen. Nachfolgend wurden die Streifen jeweils fünfmal mit 600 ml Wasser gespült und abschließend 30 Minuten bei 120 °C getrocknet.

16 Testpersonen bewerteten die drei Baumwollstreifen auf die Weichheit des Griffs hin, wobei die Note 1 dem weichesten Streifen und die Note 3 den als am härtesten empfundenen Streifen zugeteilt wurde.

Im Ergebnis der Bewertung erhielt der Baumwollstreifen 1 die Durchschnittsnote 1,3. Der Baumwollstreifen 2 wurde durchschnittlich mit 2,9 und der Bentonit behandelte Streifen 3 mit 1,8 bewertet.

5

Patentansprüche

1. Polysiloxanpolymere mit den Wiederholungseinheiten

5

und

15

10

$$\begin{array}{|c|c|c|c|c|c|}\hline & CH_3 & CH_3 & R^6 & R^{\overline{6}} \\ & & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & \\ &$$

worin

20

- X ein zweiwertiger Kohlenwasserstoffrest mit mindestens 4 Kohlenstoffatomen ist, der eine Hydroxylgruppe aufweist und der durch ein Sauerstoffatom unterbrochen sein kann, und die Gruppen X in den Wiederholungseinheiten gleich oder verschieden sein können,
- Y ein zweiwertiger Kohlenwasserstoffrest mit mindestens 2 Kohlenstoffatomen ist, der eine Hydroxylgruppe aufweisen und der durch ein oder mehrere Sauerstoff- oder Stickstoffatome unterbrochen sein kann,

 $R^1, R^2,$

 R^3 und

R⁴ gleich oder verschieden sind und Alkylreste mit 1 bis 4
Kohlenstoffatomen oder Benzylreste bedeuten oder jeweils die Reste
R¹ und R³ oder R² und R⁴ Bestandteile eines verbrückenden

Alkylenrestes sein können,

- R⁶ H oder ein Alkylrest mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen ist, der sauerstoffsubstituiert sein kann,
- E die Struktur -B-O-(EOx)_v(POx)_w-B-, worin

 EOx eine Ethylenoxideinheit und POx eine Propylenoxideinheit ist, und
- B gradkettiges oder verzweigtes C2 bis C6 Alkylen,
- v 0 bis 200,
- w 0 bis 200,

15

- v+w ≥ 1 entspricht,
- n 2 bis 1000, worin die n in den Wiederholungseinheiten gleich oder verschieden sein können,
- A ein anorganisches oder organisches Anion bedeutet.
- 2. Polysiloxanpolymere nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich um lineare oder cyclische Polysiloxanpolymere handelt.
- 5 3. Polysiloxanpolymere nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß es sich um lineare Polysiloxanpolymere handelt, die terminale Gruppen enthalten, ausgewählt aus

5

15

20

und/oder

$$-X-N-R^{5}$$

worin X, R¹, R², R³, R⁴, R⁶, Y, E, A und n wie oben definiert sind,

X' ein Kohlenwasserstoffrest mit mindestens 4 Kohlenstoffatomen ist, der eine Epoxygruppe oder eine mit Alkoholen, Wasser oder Aminen geöffnete Epoxygruppe aufweist und der durch ein Sauerstoffatom unterbrochen sein kann, und

R⁵ ein Alkylrest mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen ist, und

wobei die endständigen Gruppen X in den terminalen Gruppen jeweils an die endständigen Stickstoffatome der Wiederholungseinheiten und die endständigen Stickstoffatome in den terminalen Gruppen jeweils an die endständigen Gruppen X der Wiederholungseinheiten binden.

4. Polysiloxanpolymere vorzugsweise nach irgend einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß es cyclische polyquarternäre Polysiloxanpolymere der allgemeinen Formel (I)

30 und/oder linearen Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

$$Z1 = \begin{bmatrix} \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{R}^1 & \text{R}^3 \\ \text{CSiO-})_n & \text{Si-X-N-Y-N-X} \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{R}^2 & \text{R}^4 \end{bmatrix}_m \begin{bmatrix} \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{R}^6 & \text{R}^6 \\ \text{SiO-})_n & \text{Si-X-N-E-N-X} \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \end{bmatrix}_s Z^2 \times 2 \text{ mA-}$$

sind, worin

- X ein zweiwertiger Kohlenwasserstoffrest mit mindestens 4 Kohlenstoffatomen ist, der eine Hydroxylgruppe aufweist und der durch ein Sauerstoffatom unterbrochen sein kann,
- Y ein zweiwertiger Kohlenwasserstoffrest mit mindestens 2 Kohlenstoffatomen ist, der eine Hydroxylgruppe aufweisen und der durch ein oder mehrere Sauerstoff- oder Stickstoffatome unterbrochen sein kann,
- z¹ ein H, OH, ein Alkyl-, ein Epoxy- oder ein Alkoxyrest ist, oder die Bedeutung eines Kohlenwasserstoffrestes mit mindestens 4 Kohlenstoffatomen hat, der eine oder mehrere Hydroxylgruppe(n) aufweist und durch eine oder mehrere Sauerstoffatome unterbrochen sein kann oder die Bedeutung des Restes

5

oder

10

hat, wobei R⁵ ein Alkylrest mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen ist,

1

15

 $R^1, R^2,$

 R^3 und

 \mathbb{R}^4

gleich oder verschieden sind und Alkylreste mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Benzylreste bedeuten oder jeweils die Reste R^1 und R^3 oder R^2 und R^4 Bestandteile eines verbrückenden

Alkylenrestes sein können,

- R⁶ H oder ein Alkylrest mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen, der sauerstoffsubstituiert sein kann,
- E die Struktur --B-(OCH₂CH₂)_v(OCH₂CH(CH₃))_w-O-B- mit
- B gradkettig oder verzweigt C₂ bis C₆ Alkylen,
- v 0 bis 200,
- w 0 bis 200,
- $v+w \ge 1$ entspricht,
- A ein anorganisches oder organisches Anion
- n 5 bis 200
- m ganze Zahl≥1 und
- s ganze $Zahl \ge 1$

bedeuten.

- 5. Polysiloxanpolymere nach irgend einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass n = 5 bis 82 ist.
- 6. Polysiloxanpolymere nach irgend einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass n = 5 bis 20 ist.
- 7. Polysiloxanpolymere nach irgend einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß X bevorzugt ein Rest aus der Gruppe

15

20

darstellt, Y ein Rest – $(CH_2)_0$ -, mit o vorzugsweise von 2 bis 6 ist, die Gruppen R^1 , R^2 , R^3 , R^4 bevorzugt Methylreste sind, und R^6 bevorzugt Wasserstoff, -CH₂CH₂OH und –CH₃ ist.

- 8. Polysiloxanpolymere nach irgend einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch dadurch gekennzeichnet, daß das Strukturelement B vorzugsweise durch –CH₂CH₂- und –CH₂CH(CH₃)- Einheiten dargestellt wird.
- 9. Polysiloxanpolymere nach irgend einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß Y –(CH₂)₀-, mit o von 2 bis 6 bedeutet.
- 10. Polysiloxanpolymere nach irgend einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß R¹, R², R³, R⁴ bevorzugt Methyl ist.
 - 11. Polysiloxanpolymere nach irgend einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß R⁶ Wasserstoff, -CH₂CH₂OH und bevorzugt -CH₃ ist.
- 30 12. Polysiloxanpolymere nach irgend einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß B vorzugsweise für -CH₂CH₂- und -CH₂CH(CH₃)- Einheiten steht.
- Polysiloxanpolymere nach irgend einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß v 0 bis 100, bevorzugt 0 bis 70, und besonders bevorzugt 0 bis 40 bedeutet.

- 14. Polysiloxanpolymere nach irgend einem der Ansprüche 4 bis 13, dadurch dadurch gekennzeichnet, daß m/(m+s) x100 = 0,1 bis 99,9 %.
- 5 15. Polysiloxanpolymere nach irgend einem der Ansprüche 1 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß w 0 bis 100, bevorzugt 0 bis 70, besonders bevorzugt 0 bis 40 bedeutet.
- 16. Polysiloxanpolymere nach irgend einem der Ansprüche 1 bis 15, dadurch
 gekennzeichnet, dass als Anionen A vorzugsweise physiologisch vertretbare
 anorganische Reste aus der Gruppe bestehend aus Chlorid, Bromid,
 Hydrogensulfat, Sulfat, bzw. organische Reste, aus der Gruppe bestehend aus
 Acetat, Propionat, Octanoat, Decanoat, Dodecanoat, Tetradecanoat,
 Hexadecanoat, Octadecanoat, Oleat verwendet werden.
 - 17. Polysiloxanpolymere nach irgend einem der Ansprüche 1 bis 16, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindungen in protonierter Form als Aminsalze vorliegen.
- 20 18. Verfahren zur Herstellung von Polysiloxanpolymeren nach irgend einem der Ansprüche 1 bis 17, dadurch gekennzeichnet, dass man Bisepoxid-terminierte Polysiloxane der Formel

$$\begin{array}{c|c} \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ & \mid & \mid \\ & \mid & \mid \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ & \mid & \mid \\ & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \end{array}$$

worin X'' ein zweiwertiger Kohlenwasserstoffrest mit mindestens 4

Kohlenstoffatomen ist, der eine Epoxygruppe aufweist und der durch ein Sauerstoffatom unterbrochen sein kann, mit Bisaminen der Formeln

in geeigneter Reihenfolge, gegebenenfalls unter Zusatz eines Monoamins der Formel

5

umsetzt, worin die Substituenten wie oben definiert sind.

10

- 19. Polysiloxanpolymere nach irgend einem der Ansprüche 1 bis 17 zu Verwendung als hydrophile Weichmacher auf Basis quarternärer Ammoniumgruppen enthaltender Siloxane.
- 15 20. Verwendung der Polysiloxanpolymere nach irgend einem der Ansprüche 1 bis 17 und 19, als waschbeständiger hydrophiler Weichmacher.
 - 21. Verwendung der Polysiloxanpolymere nach Anspruch 20, als waschbeständiger hydrophiler Weichmacher für die textile Erstausrüstung.

20

Verwendung der Polysiloxanverbindungen nach irgend einem der Ansprüche 1 bis 17, in kosmetischen Formulierungen für die Haut- und Haarpflege, in Polituren für die Behandlung und Ausrüstung harter Oberflächen, in Formulierungen zum Trocknen von Automobilen und anderen harten Oberflächen nach maschinellen Wäschen, zur Ausrüstung von Textilen und Textilfasern, als separate Weichmacher nach dem Waschen von Textilien mit nichtionogenen oder anionischen/nichtionogen Detergenzien-formulierungen, als Weichmacher in auf nichtionischen oder anionischen/nichtionischen Tensiden beruhenden Formulierungen zur Textilwäsche.

30

IN LEDIVATIONAL SEADOR DEFUNT PC1/Er 01/08695 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 CO8G77/54 CO8G77/46 D06M15/647 A61K7/06 D06M15/643 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) $IPC\ 7\ C08G\ D06M\ A61K$ Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, PAJ

C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	EP 0 282 720 A (GOLDSCHMIDT AG TH) 21 September 1988 (1988-09-21) claims 1-9 page 2, line 3 - line 5 page 7, line 51 -page 8, line 20	1
P,X	WO 01 41720 A (OREAL ;MAUBRU MIREILLE (FR); BEAUQUEY BERNARD (FR)) 14 June 2001 (2001-06-14) claims 1-9 page 4, line 1 - line 8	1
A	FR 2 535 730 A (OREAL) 11 May 1984 (1984-05-11) claims 1-11	1
		÷

X Further documents are listed in the continuation of box C.	Palent family members are listed in annex.
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed 	 "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular refevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
19 October 2001	02/11/2001
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340–3016	Depijper, R
Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

HITCH!

ppiication i

PCT/EP 01/08695

0.40	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	FC1/E1 01/08093			
	Relevant to claim No.				
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages				
Α	WO 99 50338 A (OREAL ;RICHARD HERVE (FR); LAGRANGE ALAIN (FR)) 7 October 1999 (1999-10-07) claims 1-37	1			
A	DE 198 17 776 A (WACKER CHEMIE GMBH) 28 October 1999 (1999-10-28) claims 1-7 page 4, line 38 - line 50	1			
A	EP 1 000 959 A (GOLDSCHMIDT AG TH) 17 May 2000 (2000-05-17) claims 1-4				
	·	,			

tion on patent family members

PC1, _. J1/08695

				101	,	J1/ 00090
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
EP 0282720	A	21-09-1988	DE DE EP ES US	3705121 A1 3884427 D1 0282720 A2 2059409 T3 4833225 A		01-09-1988 04-11-1993 21-09-1988 16-11-1994 23-05-1989
WO 0141720	Α	14-06-2001	FR AU WO	2802086 A1 1711101 A 0141720 A1		15-06-2001 18-06-2001 14-06-2001
FR 2535730	A	11-05-1984	LU BE CA CH DE FR GB IT JP JP JP JP US US	84463 A1 898202 A1 1217296 A1 658664 A5 3340708 A1 2535730 A1 2131821 A 1171037 B 2002795 C 5117128 A 7037367 B 1796318 C 5004975 B 59100137 A 4533714 A 4587321 A		13-06-1984 09-05-1984 27-01-1987 28-11-1986 10-05-1984 11-05-1984 27-06-1987 20-12-1995 14-05-1993 26-04-1995 28-10-1993 21-01-1993 09-06-1984 06-08-1985 06-05-1986
WO 9950338	A	07-10-1999	FR AU EP WO JP US	2777010 A1 2938699 A 0994910 A1 9950338 A1 2000513409 T 6240929 B1		08-10-1999 18-10-1999 26-04-2000 07-10-1999 10-10-2000 05-06-2001
DE 19817776	Α	28-10-1999	DE	19817776 A1	* .	28-10-1999
EP 1000959	А	17-05-2000	DE AU WO EP EP US	19852621 A1 1162400 A 0029663 A2 1000959 A2 1137840 A2 6242554 B1	2	18-05-2000 05-06-2000 25-05-2000 17-05-2000 04-10-2001 05-06-2001

a. Klassifizierung des anmeldungsgegenstandes IPK 7 C08G77/54 C08G77/46 D06M15/647 A61K7/06 D06M15/643

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C08G D06M A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

Kategorie ^o	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	EP 0 282 720 A (GOLDSCHMIDT AG TH) 21. September 1988 (1988-09-21) Ansprüche 1-9	1
	Seite 2, Zeile 3 - Zeile 5 Seite 7, Zeile 51 -Seite 8, Zeile 20	
P,X	WO 01 41720 A (OREAL ;MAUBRU MIREILLE (FR); BEAUQUEY BERNARD (FR)) 14. Juni 2001 (2001-06-14) Ansprüche 1-9 Seite 4, Zeile 1 - Zeile 8	1
A	FR 2 535 730 A (OREAL) 11. Mai 1984 (1984-05-11) Ansprüche 1-11	1
	-/	

- Siehe Anhang Patentfamilie
- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- älleres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- *L* Veröffentlichung die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,
- eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist
- "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamille ist

Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts

Dalum des Abschlusses der internationalen Recherche

02/11/2001

19. Oktober 2001

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Depijper, R

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

PCT, _, J1/08695

C.(Fortsetz	ING) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	WO 99 50338 A (OREAL ;RICHARD HERVE (FR); LAGRANGE ALAIN (FR)) 7. Oktober 1999 (1999-10-07) Ansprüche 1-37	1
A	DE 198 17 776 A (WACKER CHEMIE GMBH) 28. Oktober 1999 (1999-10-28) Ansprüche 1-7 Seite 4, Zeile 38 - Zeile 50	1
A	EP 1 000 959 A (GOLDSCHMIDT AG TH) 17. Mai 2000 (2000-05-17) Ansprüche 1-4 	1

PCT/EP 01/08695

					· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokume	nt	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0282720	A	21-09-1988	DE DE EP ES US	3705121 A1 3884427 D1 0282720 A2 2059409 T3 4833225 A	01-09-1988 04-11-1993 21-09-1988 16-11-1994 23-05-1989
WO 0141720	Α	14-06-2001	FR AU WO	2802086 A1 1711101 A 0141720 A1	15-06-2001 18-06-2001 14-06-2001
FR 2535730	A	11-05-1984	LU BE CA CH DE FR GB IT JP JP JP US US	84463 A1 898202 A1 1217296 A1 658664 A5 3340708 A1 2535730 A1 2131821 A ,B 1171037 B 2002795 C 5117128 A 7037367 B 1796318 C 5004975 B 59100137 A 4533714 A	13-06-1984 09-05-1984 27-01-1987 28-11-1986 10-05-1984 11-05-1984 27-06-1984 10-06-1987 20-12-1995 14-05-1993 26-04-1995 28-10-1993 21-01-1993 09-06-1984 06-08-1985 06-05-1986
WO 9950338	A	07-10-1999	FR AU EP WO JP US	2777010 A1 2938699 A 0994910 A1 9950338 A1 2000513409 T 6240929 B1	08-10-1999 18-10-1999 26-04-2000 07-10-1999 10-10-2000 05-06-2001
DE 19817776	A	28-10-1999	DE	19817776 A1	28-10-1999
EP 1000959	А	17-05-2000	DE AU WO EP EP US	19852621 A1 1162400 A 0029663 A2 1000959 A2 1137840 A2 6242554 B1	18-05-2000 05-06-2000 25-05-2000 17-05-2000 04-10-2001 05-06-2001